

COLISTINE 200-CB LAPIN-VOLAILLE-PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Εγκεκριμένο

- COLISTIN SULFATE

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

COLISTINE 200-CB LAPIN-VOLAILLE-PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Χοίρος

Κουνέλι

Πρόβατο (Αμνός)

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Φραγκόκοτα

Χήνα

Πάπια

Κοτόπουλο

Ινδοόρνιθα

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Quail

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- Αυγά. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 7 Ημέρα

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 7 Ημέρα

-

Πρόβατο (Αμνός)

- Meat and offal. 7 Ημέρα

-

Goat (kid)

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- Meat and offal. 7 Ημέρα

-

Φραγκόκοτα

- Meat and offal. 7 Ημέρα
- Αυγά. 0 Ημέρα

-

Χήνα

- Meat and offal. 7 Ημέρα
- Αυγά. 0 Ημέρα

-

Πάπια

- Meat and offal. 7 Ημέρα
- Αυγά. 0 Ημέρα

-

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 7 Ημέρα
- Αυγά. 0 Ημέρα

-

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 7 Ημέρα
- Αυγά. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA07AA10

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

France

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Huvepharma S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

21/10/1988

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Huvepharma S.A.

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/2867674 6/1988

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

21/10/2008

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.